

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 25041 No. 2504]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, दिसम्बर 6, 2012 ∕पौष 6, 1934 NEW DELHI, THURSDAY, DECEMBER 6, 2012/PAUSA 6, 1934

रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मुल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3015(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० २४९४(अ), तारीख 11 अक्टूबर, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

| क्र. र | प्तं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम कीमत (रु.) | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.) |
|---------------|-------------------------------|---|--------------------|-------------------------|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| "1. | 'ऑक्सीटेट्रासाइकलिन कैपसूल | प्रत्येक कैपसूल में ऑक्सीटेट्रासाइकलिन एचसीएल—500 मिग्रा. | 10 का एएल_पत्ता | 9.66 | 10.48" |

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं **(क**) कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी। (11)
- उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के (耔) अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश (ਨ) से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3015(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2494(E), dated 11th October, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| Sl. No. | Name of the formulation | n Strength | Pack Size | Ceiling Price (Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|------------------------------|--|---------------|---------------------------|---|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) |
| "1. | Oxyetetracycline Capsules | Each capsules contains Oxyetetracycline HCl-500r | ng 10's Al_St | 9.66 | 10.48" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
 - (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
 - The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
 - (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3016(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1467(अ) और 1468(अ), तारीख 15 जून, 2009 और का० आ० 2688(अ) और 2696(अ), तारीख 28 नवम्बर, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

| | 8000 | | | | |
|--------------|---|---|--------------------|-------------------------|---|
| ह.स , | . विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार ' | अधिकतम कीमत (रु.) | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| | | प्रत्येक टिकिया में | | | |
| ۱. | गिलिपिज़ाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड—2.5 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिर | टर 2.30 | 2.50 |
| | गिलिपिज़ाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड-5 मिग्रा. | 10 का पत्ता,/ब्लिर | | 4.19 |
| | गिलिपिजाइड गोलियां | गिलिपिजाइड—7.5 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | | 4.23 |
| | गिलिपिज़ाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड—10 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | | 5.10 |
| | गिलिपिजाइड+ मेटफोरमिन गोलिया | गिलिपिजाइड—2.5 मिग्रा. मेटफोरमिन—250 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | | 3.26 |
| | गिलिपिजाइड+ मेटफोरमिन गोलियां | गिलिपिजाइड—2.5 मिग्रा. मेटफोरमिन—400 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | टर 3.70 | 4.01 |
| | गिलिपिजाइड+ मेटफोरमिन गोलियां | गिलिपिजाइड—5 मिग्रा. मेटफोरमिन—500 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | टर 8.78 | 9.53 |
| | गिलिपिजाइड+ मेटफोरमिन गोलियां | गिलिपिजाइड—5 मिग्रा. मेटफोरमिन—850 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | टर 11.78 | 12.78 |
| | गिलिपिज़ाइड+ मेटफोरमिन गोलियां | गिलिपिजाइड—5 मिग्रा. मेटफोरमिन—1000 मिग्रा. | 10 का पत्ता/ब्लिस | टर 12.64 | 13.71 |
| | | प्रत्येक एसआर(सस्टेन्ड रि | लेज़) टिकिया में | • | |
| ١. | गिलिपिजाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड—5 मिग्रा. | 10 का एएल_पत्ता | 5.48 | 5.95 |
| | गिलिपिजाइड गोलियां | गिलिपिजाइड—5 मिग्रा. | 10 का एएल_ब्लिस् | टर 4.98 | 5.40 |
| | गिलिपिजाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड—10 मिग्रा. | 10 का एएल_पत्ता | 9.54 | 10.35 |
| | गिलिपिजाइड गोलियां | गिलिपिज़ाइड—10 मिग्रा. | 10 का एएल_ब्लिस्ट | ंर 8. 9 0 | 9.66 |
| | | प्रत्येक ट्राईलेयर टिकिया में | | | |
| | गिलिपिजाइड+ मेटफोरमिन+ पियोगलिटाजोन गोलियां | गिलिपिज़ाइड–5 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ के समान) मेटफोरमिन–500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ के समान) पियोगलिटाजोन एचसीएल | 10 का एएल_पत्ता | 20.72 | 22.48" |

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ' ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

480361/12-2

(ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ.

83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

उपयोग की गई मिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940

की शर्तें लागू होती हैं।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के (च) संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिंसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा

निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।

विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश

से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.- Π] मनमोहन कौर, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3016(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1467(E) & 1468(E), dated 15th June, 2009 and S.O. 2688(E) & 2696(E), dated 28th November, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| Sl. No. | Name of the formula | tion Strength | Pack | Ceiling | 1 |
|------------|--------------------------------|--|--------------------|----------------|--|
| (1) | (2) | | Size | Price (Rs.) | MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) |
| "1. | Glipizide Tablet | Each tablet contains Glipizide-2.5mg | 10's Strip/Blister | 2.30 | 2.50 |
| 2. | Glipizide Tablet | Glipizide-5mg | 10's Strip/Blister | 3.86 | 4.19 |
| 3. | Glipizide Tablet | Glipizide-7.5mg | 10's Strip/Blister | 3.90 | 4.23 |
| 4. | Glipizide Tablet | Glipizide-10mg | 10's Strip/Blister | 4.70 | 5.10 |
| 5. | Glipizide+ Metformin Tablet | Glipizide-2.5mg Metformin-250mg | 10's Strip/Blister | 3.00 | 3.26 |
| 5 . | Glipizide+ Metformin Tablet | Glipizide-2.5mg Metformin-400mg | 10's Strip/Blister | 3.70 | 4.01 |
| 7. | Glipizide+ Metformin Tablet | Glipizide-5mg Metformin-500mg | 10's Strip/Blister | 8.78 | 9.53 |
| l. | Glipizide+ Metformin Tablet | Glipizide-5mg Metformin-850mg | 10's Strip/Blister | 11.78 | 12.78 |
| | Glipizide+ Metformin Tablet | Glipizide-5mg Metformin-1000mg | 10's Strip/Blister | . 12.64 | 13.71 |
| 0. | Glipizide Tablet | Each SR tablet contains Glipizide-5mg | 10's Al_St | 5.48 | 5.95 |
| 1. | Glipizide Tablet | Glipizide-5mg | 10's Al Bl | 4.98 | 5.40 |

| 8 | ·1 | HE GAZETTE OF INDIX: Ext | | * | |
|------------|---|--|--------------------------|--|---------------|
| 12. 13. | Oxypan | Glipizide-10mg Glipizide-10mg | 10's Al_St 10's Al_Bl | 9.54 8.90 | 10.35 \\ 9.66 |
| 14. | Glipizide +Metformin+ Pioglitazone Tablets | Each trilayer tablet contains Glipizide-5mg (as Sustained Release) Metformin HCl-500mg (as Sustained Release) Pioglitazone HCl eq to Piogl | 10's Al_St itazone~15mg | 20.72 | 22.48" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and (a) local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the (b) Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO,

Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide (c)

S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special (d) features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be (e) mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics

Act, 1940.

The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required (f) to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the (g)

ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.

The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as (h) applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price (i) ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer

has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and (j) conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the (k)

price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3017(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 2509(अ), तारीख 11 अक्टूबर, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—! के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| | | | _ | - | • |
|-------|--|--|-----------------------------------|-------------------------|---|
| क्र.र | प्तं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम कीमत (रु.) | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| | | प्रत्येक 5 मिलि में | | | Ċ |
| "1. | मैट्रोनिडाज़ोल+ नोरफ्लोक्सीन सस्पेन्सन | मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मैट्रोनिडाज़ोल- 100 मिग्रा. के बराबर नोरफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा. | 30 मिलि र्क पेट बोतल प सहित | | 12.15" |

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक मुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| आयतन (मिलि) | अधिकतम कीमत (रु.) | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.) |
|-------------|-------------------------|---|
| 1 | 2 | 3 |
| 10 | 6.88 | 7.46 |
| 20 | 9.26 | 10.05 |
| 30 | 11.20 | 12.15 |
| 50 | 16.20 | 17.58 |
| 60 | 18.34 | 19.90 |
| 100 | 27.50 | 29.83 |
| 120 | 33.00 | 35.81 |
| 150 | 38.78 | 42.08 |
| 200 | 48.96 | 53.13 |
| 250 | 59.14 | 64.16 |
| 500 | 111.12 | 120.57 |

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.19311 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3017(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2509(E), dated 11th October, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

| Sl. No. | Name of the formula | tion | Strength | Pack Size | Ceiling Price (Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|---|-----------|--|---------------------------------|---------------------------|---|
| (1) | (2) | | (3) | (4) | (5) | (6) |
| "1. | Metronidazole+ Norfloxacin Suspension | to Metror | contains azole Benzoate eq. nidazole - 100mg cin - 100 mg | 30 ml Pet Bottle with M. Cup | 11.2 | 0 12.15" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the (a) table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

| Column (2) 6.88 9.26 11.20 | 7.46 10.05 12.15 |
|-------------------------------------|---|
| 6.88 9.26 | 10.05 |
| | <u></u> |
| | 12.15 |
| | 12.19 |
| | 17.58 |
| | 19.90 |
| | 29.83 |
| | 35.81 |
| | 42.08 |
| | 53.13 |
| | 64.16 |
| | 120.57 |
| | 16.20 18.34 27.50 33.00 38.78 48.96 59.14 111.12 |

For pack size other than pack size given in column (1) of the table - II deduct @ Rs. 0.19311 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

- The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar (b) strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (c) (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3018(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज़ (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 128वी आयोजित बैठक जो दिनांक 21.12.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयितत विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयितत विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयितत विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

सारणी सभी करो वर्तमान अधिकतम क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ पैक आकार कीमत सहित समतुल्य कीमत प्रबलता अधिकतम उत्पाद शुल्क उत्पाद शुल्क खुदरा कीमत* बिक्री कर/ बिक्री कर/ वेट और वेट और स्थानीय कर स्थानीय कर को छोडकर को छोडकर ⇒ (रु.) (ক.) 5 5 मिलि का 62.20" 59.81 प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 59.81 ऑपथेलिमक सस्पेन्शन वायल प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% (10 मिग्रा./मिलि)

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड 0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि)

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3018(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Alcon Lab. (India) Pvt. Ltd.

NPPA in its 128th Authority Meeting held on 21.12.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

| Sl. No. | Name of the formulation | Pack Size | Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if ar (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|--|--------------|--|--|--|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) |
| "1. | Prednisolone Acetate Ophthalmic Suspension 1% Ste Each ml contains Prednisolone Acetate 1% (10 n Benzalkonium chloride - 0.01% | ng/ml) | 59.81 d) | 59.81 | 62.20" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

(f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940

The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II]

MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3019(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलरजन इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 128वी आयोजित बैठक जो दिनांक 21.12.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयितत विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयितत विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयितत विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

| | | _ | ारणी | | |
|---------|--|--|---|------------------------------------|--|
| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता | पैक आकार | वर्तमान कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.) | बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 2. | ओजरडेक्स/रेटिना (डेक्सामिथाज़ोन इन्ट्रावाः प्रत्येक ०.७ मिग्रा. नोवाड डिलिवरी सिस्टम कन्टेनि (डीएल—लेक्टाइड—को—र बायोडिग्रेडेबल प्लायमर | र सोलिंड पोलिमर ड्रग ग प्लाई लायकोलाइंड) पीएलजीए | 52136.18 | 52136.18 | 54221.63" |

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं: 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनमोहन कौर, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3019(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Allergan India Pvt. Ltd.

NPPA in its 128th Authority Meeting held on 21.12.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

| Sl. No. | Name of the formulation | Pack Size | Existing Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if a (Rs.) | |
|------------|---|----------------------------|--|--|-----------|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) |
| "1. | Ozurdex/Retina (Dexamethasone intravitreal Each 0.7mg contains in the Novadur solid polymer drug system containing ply (D,L-) PLGA biodegradable plymer | delivery Lactide-co-gly | | 52136.18 | 54221.63" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 27 दिसम्बर, 2012

का.आ. 3020(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 128वी आयोजित बैठक जो दिनांक 21.12.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयितत विनिर्मितियों के मूल्य स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयितत विनिर्मितियों के संबंध में 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयितत विनिर्मितियों से संबंधित आदेशों के मूल्यों को जनहित में डीपीसीओ, 1995 के विभिन्न प्रावधानों के अनुसार अनुमोदित किया गया जिसके फलस्वरूप उपभोक्ताओं एवं जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

| | | · | सारणी | |
|---------|--|--|--|---|
| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.) | सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| "1. | मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सु प्रत्येक मिलि में : (25% 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्र 100 आईयू इन्सुलिन लि | कार्टिज़ लेन लिस्प्रो) इन्सुलिन लिसप्रो और ग्रोटामिन सस्पेन्सन) | 358.64 | 372.99 |
| 480 | 100 जाइयू इन्द्रालम 1ल 3 <i>GI/12—6</i> | सिप्रा पाएम. इयूआर. (उ | भार—डाएनए आराजन) | |

| 2. | मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लि प्रत्येक मिलि में: (50% इन्सुलिन 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी | कार्टिज़ स्प्रो) १ लिसप्रो और १ सस्पेन्सन) | 358.64 रनए ऑरिज़िन) | 372.99 |
|-----|--|--|----------------------------------|--------|
| 3. | मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि इन्सुलिन लिस्प्रो 100 आईयू (3.5 मिग्रा.)इन्सुलिन | काटिज़ भे | | 372.99 |
| 4. | | 3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन में गेएच. ईयूआर (आर–डीग | | 501.62 |
| 5. | मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामि 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो प्र रकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तवि | 3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन न सस्पेन्सन प्रत्येक मिनि गिएच. ईयूआर (आर—डी | 482.33 ने में एनए ऑरिज़िन) | 501.62 |
| ्रा | | 3 | 6 − ′ | |

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह

एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक

पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

यें कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3)

के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शतों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./128/2012/वि/फा. सं. 8(37)/2012/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनमोहन कौर, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 27th December, 2012

S.O. 3020(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Eli-Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

NPPA in its 128th Authority Meeting held on 21.12.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations having domestic / indigenous substitute as per the guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 for such imported formulations. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved in public interest under various provisions of the DPCO, 1995, in order to ensure fair and reasonable price to consumer public.

TABLE

| Sl. No. | Name of the formulation | Pack Size | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|---|------------------|---|--|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) |
| "1. | Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contains: (25% Insul Lispro Protamine Suspension) 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. | · | 358.64 Insulin | 372.99 |
| 2. | Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain: (50% Insulin 50% Insulin Lispro Protamine 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. | Suspension), | 358.64 | 372.99 |
| 3. | Monocomponent Insulin Humalog 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml Insulin Lispro contair 100 IU (3.5 mg) Insulin Lispro | 3ml Cartridge | 358.64 | 372.99 |

| Monocomponent Inst Humalog Kwik Pen 1 Each ml of Insulin Li 100 IU Insulin Lispro | 00IU/ml Kwik Pen | 482.33 | 501.62 |
|--|------------------|--------|---------|
| | 25 Pen Kwik Pen | 482.33 | 501.62" |

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/128/2012/F/F.No. 8(37)/2012/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director